

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

A1

FR

(51) Classification internationale des brevets 7:

C12Q 1/68, G01N 33/543

(11) Numéro de publication internationale:

WO 00/36145

(43) Date de publication internationale:

22 juin 2000 (22.06.00)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR99/03141

(22) Date de dépôt international: 15 décembre 1999 (15.12.99)

DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

(30) Données relatives à la priorité:

98/15883

16 décembre 1998 (16.12.98)

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(81) Etats désignés: JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY,

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): COMMIS-SARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE [FR/FR]; 31-33, rue de la Fédération, F-75752 Paris 15ème (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): ROSILIO, Charles [FR/FR]; 16, allée de la Pommeraie, F-91190 Gif-sur-Yvette (FR). CAILLAT, Patrice [FR/FR]; 10, rue de Provence, F-38130 Echirolles (FR).

(74) Mandataire: DES TERMES, Monique; BREVATOME, 3, rue du Docteur Lancereaux, F-75008 Paris (FR).

(54) Title: METHOD FOR MAKING A BIOCHIP AND BIOCHIP

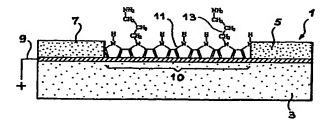
(54) Titre: PROCEDE DE FABRICATION D'UNE BIOPUCE ET BIOPUCE

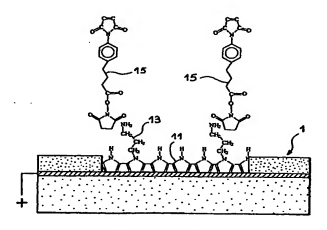
(57) Abstract

The invention concerns a method for making a biochip and a biochip, said biochip consisting in particular of biological probes grafted on an conductive polymer. The inventive method comprises the following steps: a) structuring a substrate so as to obtain on said substrate microwells comprising at their base a layer of a material capable of initiating and promoting adhesion thereon of a copolymer film of pyrrole and pyrrole functionalised by electropolymerisation; b) collective electropolymerisation so as to form an electropolymerised film of a copolymer of pyrrole or functionalised pyrrole on the base of said microwells; c) directly or indirectly fixing functionalised oligonucleotides by micro-deposition or liquid jet printing process.

(57) Abrégé

La présente invention se rapporte à un procédé de fabrication d'une biopuce et à une biopuce, ladite biopuce étant constituée notamment de sondes biologiques greffées sur un polymère conducteur. Le procédé de l'invention comprend les étapes suivantes : a) structuration d'un substrat de manière à obtenir sur ce substrat des microcuvettes comprenant dans leur fond une couche d'un matériau capable d'initier et de promouvoir l'adhésion sur celle-ci d'un film d'un copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé par électropolymérisation, b) électropolymérisation collective, de manière à former un film électropolymérisé d'un copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé sur le fond desdites microcuvettes,





c) fixation directe ou indirecte d'oligonucléotides fonctionnalisés par microdéposition ou technique d'impression par jets de liquide.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	Prance	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑÜ	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaldjan	GB	Royanme-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolia	UA	Ukraine
BR	Brésil	TL.	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CR	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KР	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
cz	République tchèque	LC	Sainte-Locie	RU	Fédération de Russie		•
DE	Allemagne	L	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EB	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

1

PROCEDE DE FABRICATION D'UNE BIOPUCE ET BIOPUCE

Domaine technique de l'invention

La présente invention se rapporte à un procédé de fabrication d'une biopuce et à une biopuce, ladite biopuce étant constituée notamment de sondes biologiques greffées sur un polymère conducteur.

Les dispositifs d'analyse biologique, exemple de type puce à ADN, constituent des outils performants pour l'analyse en parallèle d'un grand nombre de gênes ou de séquences d'ADN ou d'ARN. Leur principe de fonctionnement repose sur la propriété d'hybridation ou d'appariement de deux brins séquences complémentaires afin de reconstituer double hélice d'ADN. Pour ce faire, des d'oligonucléotides de séquence connue, immobilisées sur un substrat support, sont mises en présence de cibles extraites d'un échantillon biologique à analyser, marquées à l'aide de marqueurs fluorescents.

L'hybridation est ensuite repérée et la séquence détectée par analyse de la surface de la puce par un marqueur approprié par exemple permettant de détecter la séquence par fluorescence.

Des technologies très différentes ont été utilisées pour la réalisation de ces matrices de sondes. Diverses techniques d'immobilisation ou de greffage des sondes sur des substrats différents ont fait l'objet d'études et de développements industriels importants.

30

5

10

15

20

25

Etat de l'art antérieure

Il existe principalement trois méthodes d'adressage de sondes chimiques qui constituent des

5

10

15

20

25

30

2

approches différentes de réalisation et d'utilisation de sondes pour différents domaines d'application. Il s'agit de l'adressage photochimique, de l'adressage mécanique, par exemple par micropipetage à l'aide d'un robot disperseur, et de l'adressage électrochimique.

Par exemple, l'adressage électrochimique peut être utilisé pour les sondes d'oligonucléotides. Pour ce faire, des matrices d'électrodes adressées individuellement sont réalisées sur un substrat de verre.

Le principe d'immobilisation des sondes biologiques repose sur dépôt un par électropolymérisation d'un copolymère de pyrrole et de pyrrole substitué par un oligonucléotide (Py-ODN), portant un oligonucléotide greffé sur un noyau de directement, soit pyrrole soit indirectement par l'intermédiaire d'un espaceur.

Dans le but de développer des systèmes d'analyse biologique massivement parallèles, à grande capacité ou densité de sites actifs, il est nécessaire de pouvoir adresser individuellement un nombre important de sondes.

Les procédés utilisant un adressage électrochimique nécessitent à la fois une matrice importante d'électrodes et de connexions et un multiplexeur pour indexer électriquement chacun des sites de la puce. De plus, dans ces procédés, il faut réaliser l'électropolymérisation par trempage de puce entière successivement dans des solutions de chacun des Py-ODN contenus dans la cellule. Ces procédés sont donc limités à des puces de faible densité, c'est-à-dire d'environ une centaine de sondes, pour des applications limitées et spécifiques.

D'autres procédés ont encore été décrits dans l'art antérieur remplaçant avantageusement l'adressage électrique individuel par un adressage mécanique. Il reste cependant un inconvénient, celui de réaliser des électropolymérisations dans des microcuvettes, avec un volume de solution de l'ordre du nanolitre, pour lequel il est nécessaire de retarder l'évaporation après

micropipetage de l'ensemble des sondes sur la plaquette

afin que l'électropolymérisation puisse se faire.

3

10

15

20

25

30

Exposé de l'invention

La présente invention a précisément pour but de résoudre les problèmes précités en fournissant de fabrication d'une procédé biopuce constituée biologiques notamment de sondes greffées polymère conducteur, ledit procédé présentant notamment l'avantage de ne nécessiter l'utilisation que d'une seule solution d'un mélange en proportion adéquate de pyrrole et de pyrrole substitué (Py et Py-R-F ou F et une fonction chimique réactive et R est un groupement espaceur aliphatique ou aromatique) pour une seule électrodéposition collective l'ensemble sur des microcuvettes.

Le procédé de l'invention se caractérise en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

- a) structuration d'un substrat de manière à obtenir sur ce substrat des microcuvettes comprenant dans leur fond une couche d'un matériau capable d'initier et de promouvoir l'adhésion sur celle-ci d'un film d'un copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé par électropolymérisation,
- b) électropolymérisation collective, de manière à former un film électropolymérisé d'un copolymère de

10

15

20

25

30

4

pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé sur le fond desdites microcuvettes, sur la couche matériau, à partir d'une solution de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé, en présence de réactifs chimiques appropriés pour ladite électropolymérisation,

c) fixation directe, ou indirecte. d'une sonde biologique sur le pyrrole fonctionnalisé, injection d'une solution de la sonde biologique, au choix dans une ou plusieurs microcuvette(s) en présence de réactifs chimiques nécessaires à la fixation directe, ou indirecte, de cette biologique sur le pyrrole fonctionnalisé.

Selon l'invention, la couche du matériau capable d'initier et de promouvoir l'adhésion du film de copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé par électropolymérisation sur celle-ci peut être une couche métallique, l'étape a) précitée pouvant alors comprendre une étape de dépôt de ladite métallique sur le substrat, et une étape de dépôt d'une couche de résine ou de polymère sur métallique et de développement ou de gravure de ladite couche de manière à former les microcuvettes dont le fond est constitué au moins en partie de la couche métallique.

Selon l'invention, la couche métallique peut être par exemple une couche d'or, une couche de cuivre ou d'argent ou d'aluminium.

Selon l'invention, le substrat peut être par exemple une plaquette de silicium, une plaquette de verre ou un support plastique flexible si nécessaire.

Selon un autre mode de réalisation de la présente invention, l'étape a) peut comprendre en outre

une étape de traitement de la couche d'or au fond des microcuvettes en présence d'un pyrrole fonctionnalisé par exemple avec un groupement thiol de manière à former une monocouche de pyrrole sur ladite couche métallique, par exemple sur ladite couche d'or, au fond desdites microcuvettes. Cette monocouche est capable d'initier et de promouvoir l'adhésion d'un film de polypyrrole par électropolymérisation comme l'ont montré R. Simon et coll. (J. Am. Chem. Soc., 1982, 104, 2031). Il s'agit d'une monocouche auto-assemblée (SAM) d'un pyrrole fonctionnalisé pour son accrochage sur le fond des microcuvettes.

5

Selon l'invention, le pyrrole fonctionnalisé peut être un pyrrole qui présente un groupement chimique permettant sa fixation par liaison covalente avec la couche métallique, et/ou avec la sonde biologique. Dans le cas de sa fixation à la couche métallique, par exemple à la couche d'or, un pyrrole fonctionnalisé avec un groupement thiol ou disulfure peut également être utilisé.

Par exemple, le pyrrole fonctionnalisé avec un groupement thiol peut avoir la formule chimique suivante :

$$HS \longrightarrow (CH_2)_n \longrightarrow N$$

25 dans laquelle n peut avoir une valeur allant de 1 à 10, par exemple n peut être égal à 6.

Pour une électrode métallique en aluminium, on peut choisir un pyrrole fonctionnalisé avec un groupe -COOH.

10

15

6

Selon un autre mode de réalisation la présente invention, le substrat peut être une plaquette de silicium et la couche capable d'initier promouvoir l'adhésion sur celle-ci d'un film de polypyrrole par électropolymérisation, peut être une couche de silane présentant un alignement de sites pyrroles. L'étape du procédé a) de la présente invention peut alors comprendre une étape de dépôt d'une couche de résine sur la plaquette de silicium, ladite plaquette de silicium étant recouverte d'un film de SiO2, et de gravure de ladite couche de résine de manière à former les microcuvettes dont le fond est constitué au moins en partie du film de SiO2; et une étape de traitement des microcuvettes au moyen d'un agent de silanisation fonctionnalisé avec un pyrrole de manière à fixer, sur le film de SiO2, dans le fond des microcuvettes la couche de silane présentant alignement de sites pyrroles.

Selon l'invention, l'agent de silanisation peut être choisi dans un groupe comprenant le N-(3-(triméthoxy silyl)propyl) pyrrole, ou tout autre pyrrole fonctionnalisé avec un groupement -SiCl₃ ou -Si(OMe)₃. Le film de SiO₂ peut être un film naturel de SiO₂ présent sur les plaquettes de silicium.

25

30

10

15

20

Selon l'invention, quel que soit le mode de réalisation, la résine peut être une résine photosensible, dont le masquage, l'insolation et le développement permettent de former les microcuvettes.

Selon l'invention, l'électropolymérisation collective de l'étape b) du procédé peut être par exemple réalisée par trempage du substrat structuré obtenu à l'étape a) précitée dans un bain

électrolytique comprenant une solution de pyrrole, de pyrrole fonctionnalisé, et de réactifs chimiques appropriés pour l'électropolymérisation, en présence d'une contre-électrode à l'électrode de travail qui trempe dans le bain électrolytique et est indépendante du substrat structuré.

Selon l'invention, dans cette étape b), le pyrrole fonctionnalisé peut être un pyrrole comportant un groupement choisi dans un ensemble comprenant un groupement NH_2 , un groupement thiol, un groupement ester succinimide, un groupement triméthoxy silyl, un groupement carboxylique, aldéhyde et isothiocyanate.

Selon l'invention, le pyrrole fonctionnalisé par l'électropolymérisation peut par exemple être choisi parmi un des composés suivants :

PYRROLE

20

25

. 10

15

N-ETHYLAMINE PYRROLE

N(3-(TRIMETHOXY SILYL) PROPYL) PYRROLE

WO 00/36145

PCT/FR99/03141

8

PYRROLE fonctionnalisé avec un thiol

5

$$CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$C = 0$$

$$0$$

PYRROLE fonctionnalisé en 3' par un ester succinimydyl.

Selon l'invention, le bain électrolytique peut

être un mélange de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé

15

20

30

en proportions adéquates pour former un film présentant un nombre désiré d'unités de pyrrole fonctionnalisé. Ainsi, le procédé de l'invention permet de choisir le nombre de sondes biologiques par microcuvette, car selon ce procédé, les sondes biologiques sont fixées, soit directement, soit indirectement, sur ces pyrroles fonctionnalisés.

L'étape c) suivante du procédé de l'invention consiste en une fixation directe ou indirecte d'une sonde biologique sur le pyrrole fonctionnalisé.

Selon l'invention, lorsque la fixation de la sonde biologique est indirecte, l'étape c) du procédé l'invention peut comprendre en outre, avant fixation de la sonde biologique, une collective d'un agent de réticulation sur le pyrrole fonctionnalisé, en présence de réactifs chimiques appropriés, ledit agent de réticulation comportant une première fonction permettant sa fixation sur le pyrrole fonctionnalisé, et une deuxième fonction permettant la fixation de la sonde biologique sur ledit agent de réticulation.

Selon l'invention, l'agent de réticulation peut par exemple être un agent de réticulation bifonctionnel.

L'agent de réticulation peut par exemple présenter une fonction ester de la N-hydroxysuccinimide et une fonction maléimide.

Selon l'invention, l'agent de réticulation peut par exemple être choisi parmi un des composés suivants:

ester de N-hydroxysuccinimide

fonction maléique

SMPB

succinimidyl 4-(p-maléimidophényl)butyrate

5

GMBS

N-maléimidobutyryloxy succinimide ester, un dialdéhyde du type

10

GLUTARALDEHYDE,

un diisothiocyanate du type

15

$$S = C = N - N = C = S$$

1,4-PHENYLENE DIISOTHIOCYANATE,

15

25

ANHYDRIDE SUCCINIQUE ou acide succinique

5 ou un dérivé de ces composés.

Tous les agents de réticulation bi-fonctionnels précités sont bien adaptés pour les polypyrroles fonctionnalisés avec le groupement -CH₂-CH₂-NH₂ position 1 sur l'azote. Mais une électropolymérisation avec un pyrrole fonctionnalisé avec groupements sont aussi possibles. Par exemple Py-CH₂-CH₂-NH₂, Py-SH, Py-succinimidyl ester (en 3), Py-hydrazine avec une substitution en 1 sur l'azote ou en 3 sur le cycle pyrrole, permettant d'immobiliser les oligonucléotides, soit directement, soit l'intermédiaire d'un agent de réticulation, par exemple bi-fonctionnel.

Les agents de réticulation suivants peuvent donc être utilisés dans le procédé de la présente 20 invention :

- a)un dialdéhyde du type glutaraldéhyde, qui peut réagir sur les fonctions NH_2 du film de polypyrrole (étape collective) puis sur la fonction NH_2 d'un oligonucléotide terminé par exemple par un phosphate portant un groupement aminé, par une étape individuelle dans les microcuvettes;
- b) un diisothiocyanate qui peut également réagir sur la fonction amine du polypyrrole

5

10

15

20

25

30

12

fonctionnalisé par une extrémité (étape collective) puis sur une fonction amine d'un oligonucléotide terminé par un phosphate avec un groupement espaceur fonctionnalisé avec NH_2 ;

c)un anhydride succinique qui par ouverture met en jeu deux fonctions acides capables de réagir sur les NH₂ du polypyrrole et d'autre part sur les NH₂ d'un oligonucléotide fonctionnalisé avec NH₂.

Selon l'invention, la sonde biologique qui va être à l'origine de la spécificité de la biopuce fabriquée, peut être choisie par exemple parmi un oligonucléotide, un ADN, un ARN, un peptide, un glucide, un lipide, une protéine, un anticorps, un antigène.

Selon l'invention la sonde biologique est de préférence fonctionnalisée pour pouvoir être fixée soit directement, soit indirectement sur le pyrrole fonctionnalisé. Cette fonctionnalisation a pour but de fixer sur la sonde biologique un groupement chimique capable de former une liaison covalente entre la sonde biologique et le pyrrole fonctionnalisé.

Elle peut être par exemple fonctionnalisée avec un groupement thiol, avec un groupement NH_2 , aldéhyde, un groupement -COOH ou encore un groupement phsopahte acide.

Par exemple lorsque la sonde biologique est un oligonucléotide, elle peut être fonctionnalisée avec un groupement thiol (SH). Les oligonucléotides fonctionnalisés avec S-H peuvent être préparés selon une procédure connue, par exemple en fin d'une synthèse automatisée d'oligonucléotides.

5

20

25

30

13

Dans un cas où il est plus facile de disposer d'oligonucléotides fonctionnalisés avec NH2, il possible par exemple de synthétiser un pyrrole fonctionnalisé avec un S-H pour la copolymérisation, d'utiliser par exemple SMPB avec ses deux fonctions spécifiques et d'immobiliser les oligonucléotides fonctionnalisés avec NH2 par liaison covalente avec la fonction succinamide de cet agent de réticulation.

Dans le cas d'oligonucléotides terminés en 3' 10 un nucléotide N-méthyl uridine, une réaction par d'oxydation sur cette fonction permet d'obtenir un oligonucléotide fonctionnalisé avec une fonction aldéhyde, capable de réagir directement, c'est-à-dire exemple sans l'agent bifonctionnel 15 polypyrrole fonctionnalisé avec NH2.

Pour fonctionnaliser un oligonucléotide avec une fonction NH2, l'une des méthodes utilisables selon le procédé de la présente invention peut consister à faire un couplage entre l'oligonucléotide et N-trifluoroacétyl-6 amino hexyl-2 cyanoéthyl NN'-diisopropyl phosphoramidite disponible dans commerce.

Par ailleurs, un oligonucléotide fonctionnalisé avec NH_2 peut par exemple être converti en oligonucléotide terminé par un thiol par une réaction avec le dithiobis (succinimidylpropionate).

Les oligonucléotides sondes fonctionnalisés peuvent par exemple être prélevés par micropipetage dans des micropuits et injectés dans les microcuvettes par exemple par l'intermédiaire d'un microrobot dispenseur ou par impression par jets. Ces appareils sont bien connus de l'homme du métier.

5

10

15

20

30

14

Le procédé de la présente invention permet avantageusement de choisir le nombre de sondes par site actif, c'est-à-dire par microcuvette en jouant sur la proportion de pyrrole fonctionnalisé par rapport au pyrrole.

La densité de sondes souhaitée peut être contrôlée par exemple par fixation d'oligonucléotides marquées en extrémité de chaînes par une biotine et en utilisant la reconnaissance par streptavidine-Cy3 par une analyse de surface de la puce par les méthodes classiques de détection par fluorescence.

Un autre avantage du procédé de l'invention réside dans le fait que les deux opérations collectives, électropolymérisation et éventuellement fixation de l'agent de réticulation, peuvent se faire par lots sur grand nombre de plaquettes un parallèle.

Les plaquettes ayant subi les étapes a) et b) du procédé de l'invention sont aussi appelées "ébauches de biopuces". Elles sont prêtes à être soumises à l'étape de fixation directe ou indirecte d'une sonde biologique, par exemple d'un oligonucléotide conforme à la présente invention.

- Ainsi, le procédé de l'invention permet par exemple de fabriquer une puce oligonucléotidique comprenant dans cet ordre :
 - soit un substrat de silicium recouvert de silice, et d'une couche de silane fonctionnalisé avec des pyrroles,
 - soit une couche d'or ou une couche silane présentant des sites pyrroles,

15

- soit une couche d'or avec ou sans une couche de promotion et d'adhérence de l'électropolymérisation (basée sur un pyrrole fonctionnalisé avec un thiol -SH),
- 5 soit une couche d'aluminium avec un pyrrole fonctionnalisé avec un -COOH,
 - et une couche de résine dans laquelle des microcuvettes ont été réalisées de telle sorte que le fond desdites microcuvettes est constitué au
- moins en partie de la couche d'or ou de la couche de silane présentant des sites pyrroles,
 - et une couche d'un copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé, fixée sur la couche d'or ou la couche de silane présentant des sites pyrroles constituant le fond desdits micrognyottes le
- constituant le fond desdits microcuvettes, le pyrrole fonctionnalisé étant lié ou non à un agent de réticulation bifonctionnel,
- et un oligonucléotide fixé directement sur le pyrrole fonctionnalisé, ou indirectement sur le pyrrole fonctionnalisé par l'intermédiaire de l'agent de réticulation lié au pyrrole.

D'autres avantages et caractéristiques de la présente invention apparaîtront encore à la lecture de la description qui suit, donnée bien entendu à titre illustratif et non limitatif, en référence aux dessins en annexe.

Brève description des figures

- La figure 1 est un schéma d'une vue en coupe d'un substrat structuré selon un premier mode de réalisation des étapes a) et b) du procédé de la présente invention.

25

30

- La figure 2 est un schéma d'une vue en coupe d'un substrat structuré selon le mode de réalisation représenté sur la figure 1, et comprenant en outre un agent de réticulation pour une fixation indirecte d'une molécule biologique.
- La figure 3 est un schéma d'une vue en coupe d'un substrat structuré représenté sur la figure 2, illustrant la fixation indirecte d'un oligonucléotide sur l'agent de réticulation.
- La figure 4 est un schéma d'une vue en coupe d'un substrat structuré selon un second mode de réalisation du procédé de la présente invention.
- La figure 5 est un schéma d'une vue en coupe d'un substrat structuré selon un troisième mode de 15 réalisation des étapes a) et b) du procédé de la présente invention.

EXEMPLES

Exemple 1: Fabrication d'une biopuce constituée notamment d'oligonucléotides greffés sur un polymère conducteur selon un premier mode de réalisation de la présente invention.

Selon ce premier mode de réalisation, relatif notamment à l'étape a) du procédé de l'invention, une couche d'or est déposée sur une plaquette de silicium de manière à former une électrode de travail pour l'électropolymérisation d'un copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé. Cette couche d'or est déposée par une technique classique d'évaporation sous vide ou pulvérisation cathodique. Elle a une épaisseur

d'environ 1000 à 5000 A et constitue l'électrode de travail collective.

17

résine photosensible est déposée l'électrode en or et une étape de photolithographie permet de pratiquer des ouvertures dans la résine de manière former des microcuvettes comportant l'électrode de dans travail leur fond, microcuvettes peuvent être adressées simultanément.

La résine utilisée est de préférence :

5

10

15

20

25

30

- a) une résine photosensible de type positif (Novolaque + diézonaphtoquinone à développement en milieu alcalin);
- b) une résine photosensible négative de type Polyimide (OLIN) à développement dans un solvant organique;
- c) soit un polymère gravé par gravure sèche ou humide.

Les microcuvettes formées ont une dimension de $100 \times 100 \times 30~\mu\text{m}$.

La résine est déposée sur l'électrode en or par une technique classique de centrifugation à la tournette ("spinning"). Un substrat structuré selon l'étape a), du procédé de la présente invention est ainsi obtenu.

L'étape b) d'électropolymérisation collective est réalisée en utilisant une solution de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé.

Dans cet exemple, le pyrrole fonctionnalisé est le N-éthylaminepyrrole, et la solution utilisée pour l'électropolymérisation est une solution aqueuse/éthanol ou acétonitrile comprenant 0,1 mole de pyrrole, et un rapport molaire pyrrole fonctionnalisé/pyrrole de 5% à 0,5%en poids de pyrrole fonctionnalisé. Cette solution est appelée ci-après bain électrolytique.

18

L'obtention du monomère de pyrrole fonctionnalisé avec une fonction $\mathrm{NH_2}$ est aisée et est décrite par exemple dans I. Jirkowsky, R. Baudy, Synthesis 1981, p. 481.

5 L'électropolymérisation est réalisée par trempage dans bain électrolytique le du substrat structuré obtenu précédemment, avec des appropriés pour l'électrochimie. Ces réactifs sont par des sels électrolytiques (Litclo,, 10 d'ammonium quaternaires, Li-toxylate, ou du polystyrène sulfonate de lithium, de potassium ou de sodium).

Les solvants pour l'électropolymérisation sont, par exemple, le CA_3CN , l'eau, l'éthanol et les mélanges eau-éthanol. Le pyrrole contenu dans le bain présente une concentration de l'ordre de 10^{-1} à 10^{-3} M/l.

15

20

25

30

Une contre-électrode en platine et une électrode de référence au calomel trempent dans le bain électrolytique et sont indépendantes de la plaquette de silicium, seule l'électrode de travail est intégrée à la structure de la plaquette.

Un film de copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé est ainsi formé et déposé uniquement sur le fond des microcuvettes par électrodéposition.

La figure 1 est un schéma d'une vue en coupe du substrat obtenu selon ce premier mode de réalisation du procédé de la présente invention. Sur cette figure, la référence 1 se rapporte au substrat structuré formé dans cet exemple, constitué d'une plaquette de silicium 3, d'une couche d'or 5, et d'une couche de résine photosensible 7. La référence 9 se rapporte à la liaison de la couche d'or avec un générateur de courant électrique pour l'électropolymérisation, la référence 10 à une microcuvette, et les références 11 et 13 se

19

rapportent au copolymère de pyrrole (référence 11) et de N-éthylamine pyrrole (référence 13) formé par électrodéposition sur la couche d'or 5 au fond de la microcuvette 10.

5 Dans cet exemple, l'étape c) de fixation de la biologique est une étape de fixation indirecte. Elle comprend la fixation d'un agent de réticulation sur la fonction NH_2 du N-éthylamine pyrrole électrodéposé sur le fond des microcuvettes.

L'agent de réticulation utilisé dans cet exemple est le succinimidyl 4-(p-maléimidophényl) butyrate) (SMPB) décrit précédemment.

Cette fixation est réalisée en formant une liaison covalence entre la fonction $\mathrm{NH_2}$ du pyrrole fonctionnalisé et la fonction succinate du SMPB.

15

20

25

Elle est réalisée par trempage du substrat précédemment formé dans une solution $10^{-3}\mathrm{M}$ de SMPB dans un solvant (diméthylformamimide).

Le polypyrrole formé est insoluble dans cette solution et dans la majorité des solvants courants.

La figure 2 est un schéma d'une vue en coupe du substrat structuré ainsi obtenu. Sur ce schéma, référence 1 se rapporte au substrat structuré représenté sur la figure 1, et la référence 15 se rapporte à l'agent de réticulation SMPB. Cette figure 2 montre aussi la réaction entre le groupe succinimide de l'agent de réticulation et la fonction amine pyrrole.

On a donc réalisé dans cet exemple des 30 microcuvettes recouvertes d'un polypyrrole présentant une fonctionnalisation de surface, grâce au SMBP, de groupements réactifs de type maléimide.

20

Ces groupements maléimide de SMBP permettent la fixation de la sonde biologique sur le film de polypyrrole précédemment électrodéposé.

La sonde biologique utilisée dans cet exemple est un mélange d'oligonucléotides fonctionnalisés avec un groupement thiol SH.

5

10

15

20

25

30

Les oligonucléotides ont été préparés par une synthèse automatisée classique, et fonctionnalisés avec un groupement thiol. Les oligonucléotides fonctionnalisés sont prélevés par micropipetage dans des micropuits et injectés dans les microcuvettes par l'intermédiaire d'un microrobot dispenseur.

La figure 3 est un schéma d'une vue en coupe du substrat structuré représenté sur la illustrant la fixation de l'oligonucléotide sur l'agent de réticulation. Sur cette figure, la référence 1 se rapporte au substrat structuré formé dans cet exemple, les références 11 et 13, comme sur les figures 1 et 2, rapportent au copolymère de pyrrole N-éthylamine pyrrole, la référence 15 à l'agent de réticulation SMBP représenté sur la figure 2 et la référence 17 se rapporte à un oligonucléotide. Cette figure 3 montre aussi la réaction entre la fonction maléimide de l'agent de réticulation et l'oligonucléotide -SH.

La densité de sonde a été analysée par fixation d'oligonucléotides marqués par une biotine (référence 19 sur la figure 3) et en utilisant une reconnaissance par la streptavidine Cy3 (référence 21 sur la figure 3).

L'analyse a été réalisée par une méthode classique de détection par fluorescence, appliquée au couple biotine-streptavidine.

10

15

20

25

30

<u>Exemple 2</u>: Fabrication d'une biopuce constituée notamment de sondes d'oligonucléotides greffées sur un polymère conducteur selon un second mode de réalisation du procédé de la présente invention.

Selon ce deuxième mode de réalisation, relatif notamment à l'étape a) du procédé de l'invention, une résine photosensible négative est déposée sur une plaquette de silicium recouverte d'un film naturel de SiO_2 .

Comme dans l'exemple 1, des microcuvettes sont alors formées par photolithographie de telle manière que le fond des microcuvettes, appelées aussi ci-après sites, soit constitué par la couche d'oxyde de silicium.

On procède ensuite à une fonctionnalisation des sites par silanisation: cette fonctionnalisation est une étape collective du procédé de l'invention, elle est réalisée par trempage de la plaquette de silicium comportant les microcuvettes formées précédemment dans une solution d'un agent de silanisation fonctionnalisé avec un pyrrole dans un solvant approprié. L'agent de silanisation est le N-(3-(triméthoxysilyl)propyl) pyrrole, et le solvant est un mélange éthanol/eau (95/5) ou du toluène.

On obtient sur le fond des microcuvettes, ou sites, une monocouche de silane présentant un alignement régulier de sites pyrrole.

Cette monocouche est capable d'initier et de promouvoir l'adhésion d'un film de polypyrrole par électropolymérisation : elle forme une électrode de travail pour l'électropolymérisation collective du procédé de la présente invention.

20

L'électropolymérisation sur une telle monocouche est par exemple décrite dans l'article de R. Simon et Coll; J. Am. Chem. Soc. 1982, 104, 2031.

L'étape suivante est l'étape b) du procédé de l'invention, d'électropolymérisation d'un copolymère de pyrrole et de N-éthylamine pyrrole noté ci-après Py et Py-R-F, où R et F sont respectivement un groupement espaceur et une fonction chimique réactive.

La plaquette de silicium fonctionnalisée par le silane pyrrole constitue en fait l'anode d'une cellule d'électrolyse. Elle est plongée dans un bain électrolytique approprié, contenant les deux polymères, une contre-électrode et une électrode de référence.

Le bain électrolytique comprend outre Py et 15 Py-R-F des sels électrolytiques de Li⁺ dans un solvant eau/éthanol ou acétonitrile.

La contre-électrode est une électrode de platine. Au cours de l'électropolymérisation, les noyaux pyrrole et pyrrole substitué viennent s'insérer et se lier aux motifs pyrrole de la monocouche de silane.

La figure 4 en annexe illustre le produit ainsi obtenu, elle montre aussi la formation de liaisons covalentes entre les différents cycles pyrrole.

Sur cette figure, la référence 32 se rapporte à la plaquette de silicium, la référence 34 à la couche de résine photosensible, la référence 35 à une microcuvette, la référence 36 à la monocouche de silane, et la référence 38 à la couche de copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé.

La fabrication de la biopuce est achevée comme dans l'exemple 1 :

 réactions avec l'agent de réticulation bifonctionnel : étape collective,

- immobilisation des sondes d'oligonucléotides fonctionnalisés avec un groupement thiol (-S-H) par adressage mécanique avec un robot par impression à jets de liquide (tête piézoélectrique) de type GESIM ou avec un robot de type BROWN.

5

15

20

Exemple 3: Fabrication d'une biopuce constituée notamment de sondes d'oligonucléotides greffés sur un polymère conducteur selon un troisième mode de réalisation du procédé de la présente invention.

Dans cet exemple de réalisation du procédé de la présente invention, les microcuvettes ont été réalisées par photolithographie d'une résine déposée sur une électrode d'or à la surface d'une plaquette de silice comme dans l'exemple 1 précédent.

Il a ensuite été procédé à une thiolisation de la couche d'or au fond des microcuvettes par un pyrrole fonctionnalisé avec un groupement -SH de formule suivante :

La réaction a été réalisée par trempage de la plaquette précitée dans une solution contenant le pyrrole fonctionnalisé avec un thiol dans un solvant comme le diméthylformamide (DMH) par exemple.

Le thiol s'est accroché sur l'or au fond des 30 microcuvettes pour former une monocouche de pyrrole.

L'ensemble couche d'or et pyrrole fixé sur celle-ci formant électrode une de travail pour l'électropolymérisation collective de l'étape b) du procédé de l'invention. En fait, l'échantillon sert d'anode pour l'amorçage collectif de l'électropolymérisation.

Les étapes b) et c) du procédé de l'invention ont alors été réalisées comme dans les exemples 1 et 2 précédents.

La figure 5 en annexe est un schéma illustrant le produit obtenu dans cet exemple. Il s'agit d'une vue en coupe d'un substrat structuré 40 comprenant une plaquette de silicium 42, une couche d'or 44, une couche de résine 46 photosensible dans laquelle sont formées des microcuvettes 48, une monocouche de pyrrole 50 accrochée sur l'or au fond des microcuvettes, et un film 52 de copolymère de pyrrole (Py) et de pyrrole

fonctionnalisé (— Py—). Sur cette figure, les flèches courbes indiquent l'électrodéposition du film précité sur le pyrrole 50 fonctionnalisé accroché par des groupements thiol sur l'or au fond des microcuvettes.

Exemple 4 : Compléments

5

20

Une autre approche consiste à utiliser un dépôt de polypyrrole fonctionnalisé, comme :

- soit un support d'immobilisation d'oligonucléotides,
- soit un support pour le démarrage d'une
 synthèse in situ de l'oligonucléotide.

10

25

30

Cette technique permet de remplacer avantageusement une étape de silanisation dans laquelle une monocouche est plus difficile à réaliser, par un film de polymère comportant une épaisseur et un nombre de sites fonctionnels bien contrôlés.

Pour ce faire, on réalise par électropolymérisation des films d'un copolymère comportant une proportion donnée de pyrrole fonctionnalisé par rapport au pyrrole. Ces films de polypyrrole, déposés sur une électrode d'or, au lieu de silicium ou verre, montrent une fluorescence parasite d'intensité bien inférieure à celle observée avec les autres substrats.

La fonctionnalisation peut se faire :

15 **1.** sur l'azote du pyrrole par une fonction NH_2 ou époxy, par exemple :

Ces fonctions peuvent servir à la fois à l'immobilisation de sondes et à la synthèse in situ;

2. en position 1, 2 ou 3 du pyrrole par une fonction oxyamine (R-ONH₂) ou carbonyle R'C=0 avec de préfrence R'=CH3)). Dans ce cas, ces fonctions servent uniquement à l'immobiliation de sondes. L'oligonucléotide présente de préférence soit une fonction carbonyle, soit une fonction oxyamine selon le substrat. La réaction de couplage oxyaminecarbonyle présente l'avantage d'être très rapide et conduit à des temps d'immobilisation

WO 00/36145

inférieurs à 10 minutes, contrairement à quelques heures comme dans le cas précédent ;

3. sur l'azote du pyrrole par un nucléotide comportant préférentiellement une base T. Cette fonctionnalisation sert à l'immobilisation de sondes comportant un groupement psoralène en 5'. Ce groupement réagit sous l'action de la lumière à 365 nm pour effectuer une cycloaddition entre la double liaison psoralène et la double liaison 5,6 de Thymine ; le temps de réaction est relativement rapide : environ 15 min.

10

27

REVENDICATIONS

- 1. Procédé de fabrication d'une ébauche de biopuce, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
- 5 a) structuration d'un substrat de manière à obtenir sur ce substrat des microcuvettes comprenant dans leur fond une couche d'un matériau capable d'initier et de promouvoir l'adhésion sur celle-ci d'un film d'un copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé par électropolymérisation,
- b) électropolymérisation collective, de manière à former un film électropolymérisé d'un copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé sur le fond desdites microcuvettes, sur la couche matériau, à partir d'une solution de pyrrole et de 15 pyrrole fonctionnalisé, en présence de réactifs chimiques appropriés pour ladite électropolymérisation.
- 20 2. Procédé de fabrication d'une biopuce comprenant la fabrication d'une ébauche de biopuce selon les étapes a) et b) de la revendication 1 et comprenant en outre une étape c) de fixation directe, ou indirecte, d'une sonde biologique sur le pyrrole 25 fonctionnalisé, par injection d'une solution de sonde biologique, au choix dans une ou plusieurs microcuvette(s) en présence de réactifs chimiques nécessaires à la fixation directe, ou indirecte, de cette sonde biologique sur le pyrrole fonctionnalisé.

30

3. Procédé selon la revendication 1, dans lequel la couche du matériau capable d'initier et de promouvoir l'adhésion du film de polypyrrole par

15

électropolymérisation étant une couche métallique, l'étape a) comprend une étape de dépôt de ladite couche métallique sur le substrat, et une étape de dépôt d'une couche de résine sur la couche métallique et de gravure de ladite couche de résine de manière à former les microcuvettes dont le fond est constitué au moins en partie de la couche métallique.

- 4. Procédé selon la revendication 3, dans 10 lequel la couche métallique est une couche d'or.
 - 5. Procédé selon la revendication 3 ou 4, dans lequel l'étape a) comprend en outre, une étape de traitement chimique de la couche d'or au fond des microcuvettes en présence d'un pyrrole fonctionnalisé avec un groupement thiol de manière à former une monocouche de pyrrole sur ladite couche d'or, au fond desdites microcuvettes.
- 6. Procédé selon la revendication 5, dans lequel le pyrrole fonctionnalisé avec un groupement thiol a la formule chimique suivante :

$$HS \longrightarrow (CH_2)_n \longrightarrow N$$

dans laquelle n a une valeur allant de 2 à 10.

- 25
- 7. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, dans lequel le substrat est une plaquette de silicium.
- 30 8. Procédé selon la revendication 1, dans lequel le substrat est une plaquette de silicium et

10

15

dans lequel la couche capable d'initier de promouvoir l'adhésion sur celle-ci film polypyrrole par électropolymérisation étant une couche de silane présentant un alignement de sites pyrrole, l'étape a) comprend une étape de dépôt d'une couche de résine sur la plaquette de silicium, ladite plaquette de silicium étant recouverte d'un film de SiO2, et de gravure de ladite couche de résine de manière à former les microcuvettes dont le fond est constitué au moins en partie du film de SiO2; et une étape de traitement des microcuvettes au moyen d'un agent de silanisation fonctionnalisé avec un pyrrole de manière à fixer sur le film de SiO2, dans le fond des microcuvettes, la couche de silane présentant un alignement de sites pyrroles.

- 9. Procédé selon la revendication 8, dans lequel l'agent de silanisation est choisi dans un groupe comprenant le N-(3-(triméthoxy silyl)propyl) 20 pyrrole, ou tout autre pyrrole fonctionnalisé avec un groupement -SiCl₃ ou -Si(OMe)₃.
- 10. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, dans lequel 25 l'électropolymérisation collective est réalisée trempage du substrat structuré obtenu à l'étape a) dans bain électrolytique comprenant une solution pyrrole, de pyrrole fonctionnalisé, et de réactifs chimiques appropriés pour l'électropolymérisation, 30 présence d'une contre-électrode qui trempe dans le bain électrolytique et est indépendante du substrat structuré, la couche de matériau capable d'initier et promouvoir l'adhésion sur celle-ci du film de

copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé formant une électrode de travail.

- 11. Procédé selon l'une quelconque des 5 revendications 1 à 10, dans lequel le pyrrole fonctionnalisé est un pyrrole comportant un groupement choisi dans un ensemble comprenant un groupement NH2, un groupement thiol, un groupement ester de la Nhydroxysuccinimide, un groupement triméthoxy silyl, un 10 groupement carboxylique, aldéhyde, isothiocyanate.
 - 12. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 10 dans lequel pyrrole fonctionnalisé est choisi parmi un des composés suivants:

$$N$$
 — CH_2 — CH_2 — NH_2

CH₂ CH₂ OMe OMe

20

13. Procédé selon la revendication 2 dans lequel la fixation de la sonde biologique étant indirecte, ledit procédé comprend en outre, dans l'étape c), avant la fixation de la sonde biologique, une fixation collective d'un agent de réticulation sur le pyrrole fonctionnalisé, en présence de réactifs chimiques appropriés, ledit agent de réticulation

comportant une première fonction permettant sa fixation sur le pyrrole fonctionnalisé, et une deuxième fonction permettant la fixation de la sonde biologique sur ledit agent de réticulation.

5

14. Procédé selon la revendication 13, dans lequel l'agent de réticulation est choisi dans un ensemble comprenant un dialdéhyde, un diisothiocyanate, un diacide, un anhydride succinique, ou un dérivé de ces composés.

15. Procédé selon la revendication 13, dans lequel l'agent de réticulation est choisi parmi un des composés suivants :

15

20

$$S = C = N - N = C = S$$

- 16. Procédé selon la revendication 2, dans lequel la sonde biologique est choisie parmi un oligonucléotide, un ADN, un ARN, un peptide, un glucide, un lipide, une protéine, un anticorps, un antigène.
- 17. Procédé selon la revendication 2, dans lequel la sonde biologique est un oligonucléotide fonctionnalisé pour être fixé soit directement, soit indirectement sur un pyrrole fonctionnalisé.
- 20 18. Procédé selon la revendication 17, dans lequel l'oligonucléotide est fonctionnalisé avec un groupement thiol.

34

- 19. Ebauche de biopuce comprenant dans cet ordre :
- un substrat,

- une couche d'un matériau capable d'initier et de
 promouvoir l'adhésion sur celle-ci d'un film d'un copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé par électropolymérisation,
 - une couche de résine recouvrant ladite couche de matériau capable d'initier et de promouvoir l'adhésion sur celle-ci d'un film d'un copolymère du pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé, dans laquelle des microcuvettes ont été réalisées de telle sorte que le fond desdites microcuvettes est constitué au moins en partie de la couche dudit matériau,
- 15 une couche d'un copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé, fixée sur ledit matériau constituant le fond desdits microcuvettes.
 - 20. Biopuce comprenant dans cet ordre :
- 20 un substrat de silice,
 - une couche d'or ou une couche silane présentant des sites pyrroles,
- une couche de résine recouvrant la couche d'or ou la couche de silane présentant des sites pyrroles, dans laquelle des microcuvettes ont été réalisées de telle sorte que le fond desdites microcuvettes est constitué au moins en partie de ladite couche d'or ou de ladite couche de silane présentant des sites pyrroles,
- 30 une couche d'un copolymère de pyrrole et de pyrrole fonctionnalisé, fixée sur la couche d'or ou la couche de silane présentant des sites pyrroles constituant le fond desdits microcuvettes, le

5

pyrrole fonctionnalisé étant lié ou non à un agent de réticulation bifonctionnel, et

 un oligonucléotide fixé directement sur le pyrrole fonctionnalisé, ou indirectement sur le pyrrole fonctionnalisé par l'intermédiaire de l'agent de réticulation lié audit pyrrole.

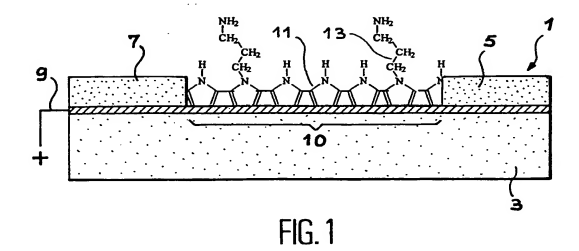


FIG. 2

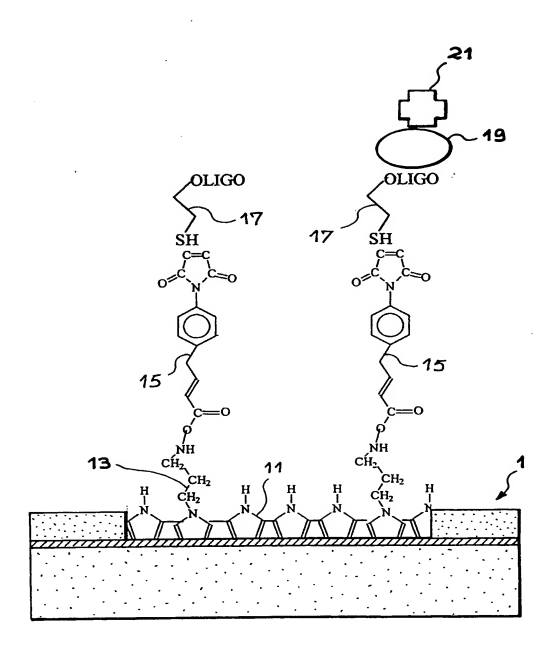
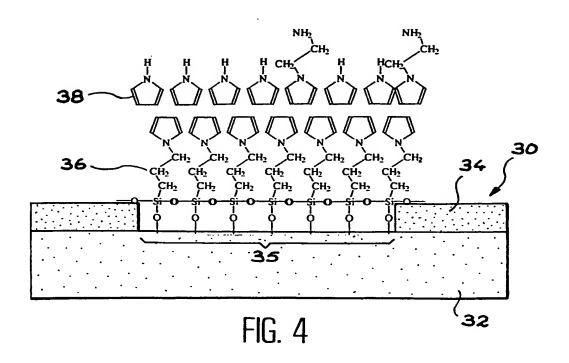
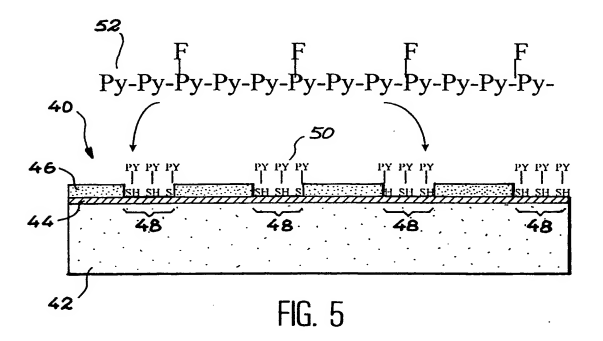


FIG. 3





Int. Jonal Application No PCT/FR 99/03141

				7 0 0 1 4 1			
A CLASS IPC 7	HFICATION OF SUBJECT MATTER C12Q1/68 G01N33/543						
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	ication and IPC					
B. FIELDS	SEARCHED						
Minimum of IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classifical C12Q G01N	ation symbols)					
	ttion searched other than minimum documentation to the extent that						
Electronic	lata base consulted during the international search (name of data b	asa and, where practical, se	earch terms used)			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages		Relevant to claim No.			
X	US 5 837 859 A (ROGET ANDRE ET 17 November 1998 (1998-11-17)	AL)		1-6, 10-17, 19,20			
Υ	the whole document			8			
X	LIVACHE T ET AL.: "Preparation matrix via an electrochemically copolymerization of pyrrole and oligonucleotides bearing a pyrro NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 22, no. 15, 1994, pages 291 XP002114812 the whole document	directed le group"		1,5,6, 10-14, 16,17, 19,20			
X Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family men	nbers are listed in	n annex.			
<u> </u>	tegories of cited documents :	"T" later document publishe	ed after the inten	national filing date			
conside "E" earlier di filling de "L" documen	"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention of siling date. "X" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another.						
citation "O" docume other r "P" docume later th	imed invention nitive step when the e other such docu- to a person skilled						
	actual completion of the international search	"&" document member of the Date of mailing of the in					
	5 March 2000	22/03/2000		ar reputt			
Name and m	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 Nt. – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31–70) 340–3016	Authorized officer Knehr, M					

1

Inte ional Application No PCT/FR 99/03141

		PCT/FR 99/03141
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
x	LIVACHE T ET AL.: "Electroconducting polymers for the construction of DNA or peptide arrays on silicon chips" BIOSENSORS & BIOELECTRONICS, vol. 13, 1998, pages 629-634, XP000869823 the whole document	1-3,19, 20
x	LIVACHE T ET AL.: "Polypyrrole DNA chip on a silicon device: Example of hepatitis C virus typing" ANALYTICAL BIOCHEMISTRY, vol. 255, 1998, pages 188-194, XP002114813	1-3,19, 20
Υ .	abstract page 188, column 1, paragraph 1 -page 190, column 1, paragraph 1; figures 1,2 page 191, column 1, paragraph 1 -page 192, column 2, paragraph 3	6,8,10
Y	EP 0 229 993 A (POLAROID CORP) 29 July 1987 (1987-07-29) the whole document	1-4,6-8, 10-12, 19,20
Y	US 5 653 939 A (KOSICKI BERNARD B ET AL) 5 August 1997 (1997-08-05) abstract column 11, line 11 - line 65; claims 1-9; figures 15,16,21,22	1-4
Y	EP 0 588 721 A (COMMISSARIAT ENERGIE ATOMIQUE) 23 March 1994 (1994-03-23) the whole document	1-3,7
Y	US 5 810 989 A (KRIHAK MICHAEL ET AL) 22 September 1998 (1998-09-22) the whole document	1-3,10
Y	SIMON R A ET AL.: "Synthesis and characterization of a new surface derivatizing reagent to promote the	8,9,11, 12
	adhesion of polypyrrole films to n-type silicon photoanodes: N-(3-(Trimethoxysilyl)propyl)pyrrole" JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, vol. 104, 1982, pages 2031-2034, XP002114814 cited in the application the whole document	
	-/	
·		

1

Inti Jonal Application No PCT/FR 99/03141

		PCT/FR 99/03141
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	GUISEPPI-ELIE A AND WILSON A M: "Specific immobilization of electropolymerized polypyrrole thin films onto interdigitated microsensor electrode arrays" LANGMUIR, vol. 11, 1995, pages 1768-1776, XP002114815 abstract	8,9,11, 19,20
A .	NISHIZAWA M ET AL.: "Electrochemical preparation of ultrathin polypyrrole film at microarray electrodes" JOURNAL OF PHYSICAL CHEMISTRY, vol. 95, 1991, pages 9042-9044, XP002114816 the whole document	
A	EP 0 659 794 A (LORRAINE LAMINAGE) 28 June 1995 (1995-06-28) the whole document	
A	EP 0 038 244 A (COMMISSARIAT ENERGIE ATOMIQUE) 21 October 1981 (1981-10-21) the whole document	
P , X	BIDAN G ET AL.: "Conducting polymers as a link between biomolecules and microelectronics" SYNTHETIC METALS, vol. 102, 1999, pages 1363-1365, XP002114817 the whole document	1,2,19,

information on patent family members

Intr ional Application No PCT/FR 99/03141

Patent document cited in search repo	art	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 5837859	A	17-11-1998	FR	2703359 A	07-10-1004
00 000,003	,,	17 11 1550	AT	159028 T	07-10-1994 15-10-1997
			DE	69406119 D	
			DE		13-11-1997
				69406119 T	26-03-1998
			DK	691978 T	25-05-1998
			EP	0691978 A	17-01-1996
			ES	2110228 T	01-02-1998
			WO	9422889 A	13-10-1994
			GR	3025738 T	31-03-1998
			JP	8508311 T	03-09-1996
EP 0229993	Α	29-07-1987	CA	1311715 A	22-12-1992
			JP	62181328 A	08-08-1987
			US	4724053 A	09-02-1988
US 5653939	Α	05-08-1997	US	5846708 A	08-12-1998
			EP	0638173 A	15-02-1995
			JP	7508831 T	28-09-1995
			MO	9322678 A	11-11-1993
			AT	176324 T	15-02-1999
•			DE	69228291 D	11-03-1999
			DE	69228291 T	02-06-1999
			EP	0543550 A	26-05-1993
			JP	5322817 A	07-12-1993
			ÜS	5532128 A	02-07-1996
			US	5670322 A	23-09-1997
	•		ÜS	5891630 A	06-04-1998
EP 0588721	Α	23-03-1994	FR	2696043 A	25-03-1994
			JP	6188109 A	08-07-1994
US 5810989	A	22-09-1998	NONE		
EP 0659794	Α	28-06-1995	FR	2714077 A	23-06-1995
			AT	177444 T	15-03-1999
			DE	69416971 D	15-04-1999
			DE	69416971 T	07-10-1999
			ES	2131654 T	01-08-1999
			JP	7331491 A	19-12-1995
			ÜS	5522981 A	04-06-1996
EP 0038244	A	21-10-1981	FR	2480314 A	16-10-1981

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale no

PCT/FR 99/03141

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE

IPC 7

C1201/68

G01N33/543

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

IPC 7 C12Q GOIN

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Cat'égorie*	Documents cités avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	n° des revendications visées
x	US 5 837 859 A (ROGET ANDRE ET AL) 17 Novembre 1998 (17.11.98)	1-6, 10-17, 19,20
Y	Le document en entier.	8
X	LIVACHE T ET AL.: "Preparation of a DNA matrix via an electrochemically directed copolymerization of pyrrole and oligonucleotides bearing a pyrrole group" NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 22, no. 15, 1994, pages 2915-2921, XP002114812 le document en entier.	1,5,6, 10-14, 16,17, 19,20

	Voi	r la	suito	du	cadre	С	pour	la 1	in c	ic	la .	liste d	ies -	documents.
--	-----	------	-------	----	-------	---	------	------	------	----	------	---------	-------	------------

X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe.

- Catégories spéciales de documents cités :
- "A" document définissant l'état général de la technique, n'étant pas considéré comme particulièrement pertinent
- "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- "P" document publió avant la date de dépôt international, mais après la date de priorité revendiquée
- "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour permettre de comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- "X" document particulièrement pertinent: l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isofément
- "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- "&" document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche a été effectivement achevée

15 Mars 2000 (15.03.00)

Date d'expédition du rapport de recherche

22 Mars 2000 (22.03.00)

Nomet adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Fonctionnaire autorisé

Knehr, M

nº de télécopieur

n° de téléphone

- RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°
PCT/fr 99/03141

		Tr 99/03141
C (suite).	DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie*	Documents cités avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	n° des revendications visées
x	LIVACHE T ET AL.: "Electroconducting polymers for the construction of DNA or peptide arrays on silicon chips" BIOSENSORS & BIOELECTRONICS, vol. 13, 1998, pages 629-634, XP000869823 le document en entier	1-3,19, 20
X	LIVACHE T ET AL.: "Polypyrrole DNA chip on a silicon device: Example of hepatitis C virus typing" ANALYTICAL BIOCHEMISTRY, vol. 255, 1998, pages 188-194, XP002114813	1-3,19, 20
Υ .	abrégé page 188, colonne 1, alinéa 1 -page 190, colonne 1, alinéa 1; figures 1,2 colonne 2, alinéa 3	6,8,10
Y	EP 0 229 993 A (POLAROID CORP) 29 Juillet 1987 (29.07.87) le document en entier	1-4,6-8, 10-12, 19,20
Y	US 5 653 939 A (KOSICKI BERNARD B ET AL) 5 Aout 1997 (05.08.97) abrégé colonne 11, ligne 11 - ligne 65; revendications 1- figures 15,16,21,22	1-4
Y	EP 0 588 721 A (COMMISSARIAT ENERGIE ATOMIQUE) 23 Mars 1994 (23.03.94) le document en entier	1-3,7
Y	US 5 810 989 A (KRIHAK MICHAEL ET AL) 22 Septembre 1998 (22.10.98) 1e document en entier	1-3,10
Y	SIMON R A ET AL.: "Synthesis and characterization of a new surface derivatizing reagent to promote the adhesion of polypyrrole films to n-type silicon photoanodes: N-(3-(Trimethoxysily1)propy1)pyrrole" JOURNAL OF THE AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, vol. 104, 1982, pages 2031-2034, XP002114814 cité dans la demmande le document en entier	8,9,11, 12
	-/	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/FR 99/03141

		CT/FR 99/03141
C (suite).	DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie*	Documents cités avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	n° des revendications visées
Y	GUISEPPI ELIE A AND WILSON A M: "specifing immobilization of electropolymerized polypyrrole thin films onto interdigitate microsensor electrode arrays" LANGMUIR; vol. 11, 1995, pages 1768-1776, XP002114815 abrege	19,20
A	NISHIZAWA M ET AL.: "Electrochemical preparation of ultrathin polypyrrole film at microarray electrodes" JOURNAL OF PHYSICAL CHEMISTRY; VOL. 95, 1991, pages9042-9044, XP002114816 le document en entres	m
A	EP 0 659 794 A (LORRAINE LAMINAGE) 28 Juin 1995 (28.06.95) le document en entres	
A	EP 0 038 244 A (COMMISSARIAT ENERGIE ATOMIQUE) 21 Octobre 1981 (21.10.81) le document en entres	
P;X	BIDAN G ET AL.: "Conducting polymers as a link between biomolecules and microelectronics" SYNTHETIC METALS, vol. 102, 1999, pages 1363-1365, XP002114817 le document en entres	1,2,19, 20

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No PCT/FR 99/03141

Document brevet cité au rapport de recherche			Date de publication		Membre(s) de la mille de brevet(s)	Date de publication	
US 583785	59 A		17-11-1998	FR	2703359 A	07-10-1994	
	-			AT	159028 T	15-10-1997	
				DE	69406119 D	13-11-1997	
				DE	69406119 T	26-03-1998	
				DK	691978 T	25-05-1998	
				EP	0691978 A	17-01-1996	
				ES	2110228 T	01-02-1998	
				WO	9422889 A	13-10-1994	
				GR	3025738 T	31-03-1998	
				JP	8508311 T	03-09-1996	
EP 022999	93 A	١	29-07-1987	CA	1311715 A	22-12-1992	
				JP	62181328 A	08-08-1987	
				US 	4724053 A	09-02-1988	
US 565393	39 A		05-08-1997	US	5846708 A	08-12-1998	
				EP	0638173 A	15-02-1995	
				JP	7508831 T	28-09-1995	
				WO	9322678 A	11-11-1993	
				AT	176324 T	15-02-1999	
				DE	69228291 D	11-03-1999	
				DE	69228291 T	02-06-1999 26-05-1993	
				EP JP	0543550 A 5322817 A	07-12-1993	
				US	5522617 A 5532128 A	07-12-1993	
				US	5670322 A	23-09-1997	
				US	5891630 A	06-04-1998	
EP 058872	 21 /		23-03-1994	FR	2696043 A	25-03-1994	
Li 030077		•	25 05 1554	JP	6188109 A	08-07-1994	
US 581098	39 <i>l</i>	١	22-09-1998	NON			
EP 065979	94 /	1	28-06-1995	FR	2714077 A	23-06-1995	
				AT	177444 T	15-03-1999	
				DE	69416971 D	15-04-1999	
				DE	69416971 T	07-10-1999	
				ES	2131654 T	01-08-1999	
				JP	7331491 A	19-12-1995	
				US	5522981 A	04-06-1996	
EP 00382	44 /	A .	21-10-1981	FR	2480314 A	16-10-1981	